

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Zugelassen

- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 5 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QP54AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Spanien

Verfügbar in:Spanien

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Spain S.L.

Zulassungsdatum:

1/10/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1120 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1996

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0026/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Irland Italien Luxemburg
Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.